Michaelte of India

असाधारण

EXTRAORDINARY

भाग II—खण्ड 3—उप-खण्ड (ii) PART II—Section 3—Sub-section (ii) प्राधिकार से प्रकाशित PUBLISHED BY AUTHORITY

सं. 1448]

नई दिल्ली, मंगलवार, जुलाई 26, 2011/श्रावण 4, 1933

No. 1448]

NEW DELHI, TUESDAY, JULY 26, 2011/SRAVANA 4, 1933

रसायन और उर्वरक मंत्रालय

(औषध विभाग)

(राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) .

आदेश

नई दिल्ली, 26 जुलाई, 2011

का.आ. 1735(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण ने औषध विभाग के पत्र सं. 31015-पीआई-। दिनांक 30.5.2011 पर आयितत इन्सुलिन ह्यूमालोग की कीमतों के निर्धारण से संबंधित मूल्य निर्धारण आदेश का.आ. 1775(अ) दिनांक 21.7.2010 पर दिल्ली के माननीय उच्च न्यायालय दिनांक 1.6.2011 को रिट याचिका (सी) 456/2011 (मैसर्स ईली—लिली एंड कम्पनी (इंडिया) प्रा. लिमिटेड बनाम यूनियन ऑफ इंडिया और अन्य) पर दिये गये आदेश में अंकित निर्देशों के कार्यान्वयन हेतु पुनर्विलोकन आदेश पारित किया गया। इस विषय पर राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (एनपीपीए के रूप में दर्शित) ने फिर से पुनः विचार और पुनः जांच की।

एनपीपीए ने प्राधिकरण की 121वी आयोजित बैठक जो दिनांक 22.7.2011 में विधिवत पूर्वोक्त मूल्य निर्धारण आदेश पर आयितत विनिर्मितियों के सीआईएफ मूल्य जो कम्पनी द्वारा आधारित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 (डीपीसीओ, 1995 के रूप में दर्शित), के फार्म-IV में दिया गया उसके आधार पर विचार करते हुए इसके मूल्य को अनुमोदित किया। प्राधिकरण ने एम ए पी ई (अधिकतम अनुझेय विनिर्माण पश्चात व्यय) / स्वदेशी/विदेशी विकल्पित आयितत विनिर्मितियों के लिए मार्जिन के संबंध में दिशानिईश पर विचार किया और अनुमोदित भी किये है। तद्नुसार आयितत विनिर्मितियों से संबंधित मूल्यों के लिए मार्जिन लागू किये है जिसके फलस्वरूप उपभोक्ता व जनमानस को उचित एवं युक्तियुक्त मूल्य मिल सकें।

इसलिए, उपर्युक्त मूल्य निर्धारण के संबंध में राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के पैरा 8 के उप पैरा (1) /(2)/(4) और (7) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 1775(अ), तारीख 21 जुलाई, 2010, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (4) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सहित उस

सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स ईली—लिली एंड कम्पनी (इंडिया) प्रा. लिमिटेड द्वारा निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में संशोधित/निर्धारित करता है।

सारणी

क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम/ पैक प्रबलता	आकार	उत बिक्री	कतम कीमत पाद शुल्क कर/वेट और कर को छोड़कर (रु.)		सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3		4		5
"1.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन ह्यूमालोग क्वीक मिक्स 25 पेन 100 आईयू/मिलि 25% इन्सुलिन लिसप्रो और 75% इन्सुलिन लिसप्रो प्रोटामिन 100 आईयू इन्सुलिन लिसप्रो पी बेच स A706528H/मात्रा - 18	क्वीक पेन सस्पेन्सन प्रत्ये एच. ईयूआर (अ	क मिलि में गर—डीएनए		· .	501.62
2.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन ह्यूमालोग क्वीक मिक्स 50 पेन 100 आईयू/मिलि 50% इन्सुलिन लिसप्रो और 50% इन्सुलिन लिसप्रो प्रोटामिन 100 आईयू इन्सुलिन लिसप्रो पी बेच स A713053G/मात्रा - 18	ं सस्पेन्सन प्रत्ये एच. ईयूआर (अ	क मिलि में ार—डीएनए	482.33 ऑरिज़िन)		501.62
3.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन ह्यूमालोग क्वीक पेन 100 आईयू/मिलि प्रत्येक इन्सुलिन लिसप्रो मिलि में 100 आईयू इन्सुलिन लिसप्रो पी बेच सं A693971L/मात्रा - 15	एच. ईयूआर (अ	ार—डीएनए	482.33 ऑरिज़िन)		501.62
4.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन ह्यूमालोग मिक्स 25 100 आईयू/मिलि (इन्सुलिन लिस्प्रो) प्रत्येक मिलि में (25% इन्सुलिन लिसप्रो और 75% इन्सुलिन लिसप्रो प्रोटामिन आर—डीएनए ऑरिजिन बेच सं A716467C/मात्रा - 15	·	;	357.75		372.06

मोनोकमपोनेन्ट इन्स्लिन 3 मिलि का 372.06 5. 357.75 ह्यमालोग मिक्स 50 कार्टिज 100 आईयू/मिलि (इन्स्लिन लिस्प्रो) प्रत्येक मिलि में (50% इन्सुलिन लिसप्रो और 50% इन्सुलिन लिसप्रो प्रोटामिन सस्पेन्सन) आर—डीएनए ऑरिजिन बेच सं. - A708188A /मात्रा - 30800 कार्टिज मोनोकमपोनेन्ट इन्स्लिन 3 मिलि का 357.75 372.06" ह्यमालोग 100 आईयू/मिलि कार्टिज (इन्सुलिन लिस्प्रो) प्रत्येक मिलि में 100 आईयू इन्सुलिन लिसप्रो पीएच. ईयूआर. (आर-डीएनए ऑरिज़िन) बेच सं. - A715892A /मात्रा - 67925 कार्टिज

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं। नोट:

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (5) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (4) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सिहत) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 4 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (घ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ड.) ये कीमतें /परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) विनिर्माता या विषणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15-दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

MINISTRY OF CHEMICALS AND FERTILIZERS

(Department of Pharmaceuticals)

(NATIONAL PHARMACEUTICAL PRICING AUTHORITY)

ORDER

New Delhi, the 26th July, 2011

S.O. 1735(E).— In implementation of directions given in order dated 01.06.2011 in W.P (c) 456/2011 (M/s Eli Lilly and Company India Pvt. Ltd. Vs. Union of India & Anr.) by the Hon'ble High Court of Delhi and review order passed by the Department of Pharmaceuticals by letter no. 31015-PI.I dated 31.05.2011 in respect of price fixation order S.O. No. 1775(E) dated 21.07.2010 fixing the prices of imported Insulin formulations, the matter has been reconsidered and re-examined in the National Pharmaceutical Pricing Authority (hereinafter mentioned as NPPA).

NPPA in its 121st Authority Meeting held on 22.07.2011 duly considered the aforesaid price fixation order and approved the prices of imported formulations considering the CIF prices claimed in Form IV of Drugs (Prices Control) Order, 1995 (hereinafter mentioned as DPCO 1995). The Authority also considered and approved the guidelines in respect of MAPE / Margin for imported formulations having domestic / indigenous substitute. Accordingly, prices for concerned imported formulations were approved with the margin as applicable to ensure fair and reasonable price to consumer public.

Therefore, in respect of above mentioned price fixation and in exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4)/(7) of paragraph 8 of the DPCO 1995 read with S.O. No. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (NPPA) No. S.O. 1775(E), dated 21st July, 2010, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the NPPA, hereby fixes/revises the prices as specified in column (4) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (5) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof; manufactured/imported by M/s. Eli Lilly and Company (I) Pvt. Ltd.

TABLE

Sl.	Name of the	Pack	Retail Price	Equivalent
No.	formulation	Size	without	MRP*
			Excise Duty	inclusive
		•	Sales Tax /VAT	of all
			and Local Tax, if any	taxes
			(Rs.)	(Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
"1.	Monocomponent Insulin	3 ml Prefilled	482.33	501.62
	Humalog Kwik Mix 25 Pen	Kwik Pen		
	100 IU/ml			
	Each ml of 25% Insulin Lispro			
	Insulin Lispro Protamine Susp			
	100 IU Insulin Lispro PH. Eur	(r-DNA origin)		
	Batch no. A706528H / Qty. 15	00 Prefilled Pens		
	•			

[भ	ग II—खण्ड 3(ii)]	भारत का राजपत्र : अस	ा बा रण	
2.	Monocomponent Insulin Humalog Kwik Mix 50 Pen 100 IU/ml Each ml of 50% Insulin Lispro a Insulin Lispro Protamine Suspen 100 IU Insulin Lispro PH. Eur (Batch no. A713053G / Qty. 150	nsion contains: r-DNA origin)	482.33	501.62
3.	Monocomponent Insulin Humalog Kwik Pen 100 IU/ml (Insulin Lispro) Each ml of Insulin Lispro contia 100 IU Insulin Lispro Ph. Eur (r Batch no. A693971L/ Qty. 1500	-DNA origin)	482.33	501.62
4.	Monocomponent Insulin Humalog Mix 25 100 IU/ml (Insulin Lispro) Each ml contain 25% Insulin Lispro and 75% Ins Lispro Protamine suspension, 100 IU Insulin Lispro (r-DNA C Batch No. A716467C / Qty. 150	Origin)	357.75	372.06
5.	Monocomponent Insulin Humalog Mix 50 100IU/ml (Insulin Lispro) Each ml contain 50% Insulin Lispro and 50% Insulin Lispro Protamine S 100 IU Insulin Lispro Ph. Eur. (Batch No. A708188A/ Qty. 308	r-DNA Origin)	357.75	372.06
6.	Monocomponent Insulin Humalog 100 IU/ml (Insulin Lispro) Each ml contain 100 IU Insulin Lispro Ph. Eur. (Batch No. A715892A / Qty. 679	- ,	357.75	372.06

भारत का राजपत्र : असाधारण

Note:

ज्याह १/३३]

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (5) (Inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground there from, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may add taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (4). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

- (c) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the retail prices, as specified in Column No. 4 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (d) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (e) These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- (f) These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the Essential Commodities Act, 1955.

[PN/121/2011/F/F. No. 8(30)/2011/D.P./NPPA-Div.-II] S. K. BHATT, Dy. Director

, आदेश

नई दिल्ली, 26 जुलाई, 2011

का.आ. 1736(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण ने औषध विभाग के पत्र सं. 8/27/09-पीआई-। दिनांक 30.5.2011 पर आयतित इन्सुलिन ह्यूमालोग की कीमतों के निर्धारण से संबंधित मूल्य निर्धारण आदेश का.आ. 2929(अ) दिनांक 17.11.2009 पर दिल्ली के माननीय उच्च न्यायालय दिनांक 1.6.2011 को रिट याचिका (सी) 456/2011 (मैसर्स ईली—लिली एंड कम्पनी (इंडिया) प्रा. लिमिटेड बनाम यूनियन ऑफ इंडिया और अन्य) पर दिये गये आदेश में अंकित निर्देशों के कार्यान्वयन हेतु पुनर्विलोकन आदेश पारित किया गया। इस विषय पर राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (एनपीपीए के रूप में दर्शित) ने फिर से पुनः विचार और पुनः जांच की।

एनपीपीए ने प्राधिकरण की 121वी आयोजित बैठक जो दिनांक 22.7.2011 में विधिवत पूर्वोक्त मूल्य निर्धारण आदेश पर आयतित विनिर्मितियों के सीआईएफ मूल्य जो कम्पनी द्वारा आधारित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 (डीपीसीओ, 1995 के रूप में दर्शिते), के फार्म-IV में दिया गया उसके आधार पर विचार करते हुए इसके मूल्य को अनुमोदित किया। प्राधिकरण ने एम ए पी ई (अधिकतम अनुझेय विनिर्माण पश्चात व्यय) / स्वदेशी/विदेशी विकल्पित आयतित विनिर्मितियों के लिए मार्जिन के संबंध में दिशानिर्देश पर विचार किया और अनुमोदित भी किये है। तद्नुसार आयतित विनिर्मितियों से संबंधित मूल्यों के लिए मार्जिन लागू किये है जिसके फलस्वरूप उपभोक्ता व जनमानस को उचित एवं युक्तियुक्त मूल्य मिल सकें।

इसलिए, उपर्युक्त मूल्य निर्धारण के संबंध में राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के पैरा 8 के उप पैरा (1) /(2)/(4) और (7) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 2929(अ), तारीख 17 नवम्बर, 2009, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (4) मे

विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स ईली—लिली एंड कम्पनी (इंडिया) प्रा. लिमिटेड द्वारा निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुक्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तम (5) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुक्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सिम्मिलत कर अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में संशोधित/निर्धारित करता है।

करता	ह।			•
	·	·	सारणी	
क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम/ प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत उत्पाद शुल्क बिक्री कर/वेट और स्थानीय कर को छोड़कर (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5
"1.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन ह्यूमालोग मिक्स 25 100 आईयू/मिलि (इन्सुलिन लिस्प्रो)	3 मिलि का कार्टिज़	358.64	372.99
	प्रत्येक मिलि में (25% इन्सुलिन लिसप्रों उ 75% इन्सुलिन लिसप्रों प्रो आर—डीएनए ऑरिज़िन बेच सं A625972D / मा	टामिन सस्पेन्सन)		
2.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन ह्यूमालोग मिक्स 50 100 आईयू/मिलि (इन्सुर्वि प्रत्येक मिलि में (50% इन्सुलिन लिसप्रो उ आर—डीएनए ऑरिजिन बेच स A627459J/मा	कार्टिज भन लिस्प्रो) भौर 50% इन्सुलिन वि	358.64 लेसप्रों प्रोटामिन सस्पेन्सन)	372.99
3.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन ह्यूमालोग 100 आईयू/मि (इन्सुलिन लिस्प्रो) प्रत्येक मिलि में 100 आईयू इन्सुलिन लिख बेच सं A613127E/मा	3 मिलि का लि कार्टिज तप्रो पीएच. ईयूआर.	358.64 (आरडीएनए ऑरिज़िन)	372.99
4.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन ह्यूमालोग मिक्स 50 पेन 100 आईयू/मिलि प्रत्येक मिलि में (50% इन्सुलिन लिसप्रो उ इन्सुलिन लिसप्रो प्रोटामिन आर—डीएनए ऑरिजिन बेच सं A638538C/मा	न सस्पेन्सन)		491.82

मोनोकमपोनेन्ट इन्स्लिन 3 मिलि का 5. 471.53 490.39 ह्ममालोग मिक्स 25 पेन डिस्पोजेबल पेन 100 आईय्/मिलि प्रत्येक मिलि में (25% इन्सुलिन लिसप्रो और 75% इन्सुलिन लिसप्रो प्रोटामिन सस्पेन्सन) आर–डीएनए ऑरिजिन बेच स. -A625972G /मात्रा -8865 पेन मोनोकमपोनेन्टं इन्स्लिन 3 मिलि का 6. 471.53 490.39" ह्यूमालोग पेन 100 आईयू/मिलि डिस्पोज़ेबल पेन (इन्स्लिन लिसप्रो) प्रत्येक मिलि में 100 आईयू इन्सुलिन लिसप्रो पीएच.ईयुआर (आर—डीएनए ऑरिज़िन) बेच सं. -A618307A /मात्रा - 9900 पेन

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं। नोट:

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (5) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/राऔ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (4) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 4 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (घ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ड.) ये कीमतें /परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों /विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

[कां.सं./121/2011/वि/फा. सं. 8(30)/2011/डीपी/एनपीपीए.-डिवी.-II] एस. के. भट्ट, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 26th July, 2011

S.O. 1736(E).—In implementation of directions given in order dated 01.06.2011 in W.P (c) 456/2011 (M/s Eli Lilly and Company India Pvt. Ltd. Vs. Union of India & Anr.) by the Hon'ble High Court of Delhi and review order passed by the Department of Pharmaceuticals by letter no. 8/27/09-PI.I dated 30.05.2011 in respect of price fixation order S.O. No. 2929(E) dated 17.11.2009 fixing the prices of imported Insulin Humalog, the matter has been reconsidered and re-examined in the National Pharmaceutical Pricing Authority (hereinafter mentioned as NPPA).

NPPA in its 121st Authority Meeting held on 22.07.2011 duly considered the aforesaid price fixation order and approved the prices of imported formulations considering the CIF prices claimed in Form IV of Drugs (Prices Control) Order, 1995 (hereinafter mentioned as DPCO 1995). The Authority also considered and approved the guidelines in respect of MAPE / Margin for imported formulations having domestic / indigenous substitute. Accordingly, prices for concerned imported formulations were approved with the margin as applicable to ensure fair and reasonable price to consumer public.

Therefore, in respect of above mentioned price fixation and in exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4)/(7) of paragraph 8 of the DPCO, 1995 read with S.O. No. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (NPPA) S.O. No. 2929(E), dated 17.11.2009, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the NPPA, hereby fixes/revises the prices as specified in column (4) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (5) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof; manufactured/imported by M/s. Eli Lilly and Company (I) Pvt. Ltd.

TABLE

Name of the formulation	Pack Size			Equivalent MRP* inclusive of all taxes (Rs.)
(2)	(3)	(4)		(5)
Lispro Protamine suspension, 100 IU Insulin Lispro (r-DNA C	Origin)	358.64		372.99
	(2) Monocomponent Insulin Humalog Mix 25 100 IU/ml (Insulin Lispro) Each ml contain 25% Insulin Lispro and 75% Insulin Lispro Protamine suspension, 100 IU Insulin Lispro (r-DNA C	formulation Size (2) (3) Monocomponent Insulin 3ml Humalog Mix 25 100 IU/ml Cartridge (Insulin Lispro) Each ml contain 25% Insulin Lispro and 75% Insulin	formulation Size without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if a (Rs.) (2) (3) (4) Monocomponent Insulin Humalog Mix 25 100 IU/ml Cartridge (Insulin Lispro) Each ml contain 25% Insulin Lispro and 75% Insulin Lispro Protamine suspension, 100 IU Insulin Lispro (r-DNA Origin)	formulation Size Without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if any (Rs.) (2) (3) (4) Monocomponent Insulin 3ml 358.64 Humalog Mix 25 100 IU/ml Cartridge (Insulin Lispro) Each ml contain 25% Insulin Lispro and 75% Insulin Lispro Protamine suspension, 100 IU Insulin Lispro (r-DNA Origin)

2814 4011-2

10	THE GAZETTE OF INDIA: EXTRAORDINARY			[PART II—SEC. 3(ii)]
2.	Monocomponent Insulin Humalog Mix 50 100IU/ml (Insulin Lispro) Each ml contain 50% Insulin Lispro and 50% Insulin Lispro Protamine S 100 IU Insulin Lispro Ph. Eur. (Batch No. A627459J / Qty. 165	(r-DNA Origin)	358.64	372.99
3	Monocomponent Insulin Humalog 100 IU/ml (Insulin Lispro) Each ml contain 100 IU Insulin Lispro Ph. Eur. (Batch No. A613127E/ Qty. 815		358.64	372.99
4.	Monocomponent Insulin Humalog Mix 50 Pen 100IU/m Each ml contain: 50% Insulin Lispro and 50% In Protamine Suspension, r-DNA B. No. A638538C / Qty. 9470 I	sulin Lispro Origin	472.90	491.82
5.	Monocomponent Insulin Humalog Mix 25 Pen 100IU/m Each ml contain: 25% Insulin Lispro and 75% In Protamine suspension, r-DNA Batch No. A625972G / Qty. 88	sulin Lispro origin,	471.53	490.39
6.	Monocomponent Insulin Humalog Pen 100 IU/ml	3ml Disposable Pen	471.53	490.39"

Note:

(Insulin Lispro)
Each ml contain:

(r-DNA origin)

100 IU Insulin Lispro Ph. Eur.

B. No. A618307A / Qtv. 9900 Pens

(a) The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (5) (Inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground there from, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.

(b) The companies / manufacturers may add taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (4). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.

(c) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the retail prices, as specified in Column No. 4 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

- (d) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (e) These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- (f) These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.

[PN/121/2011/F/F. No. 8(30)/2011/D.P./NPPA-Div.-II] S. K. BHATT, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 26 जुलाई, 2011

का.आ. 1737(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 8 के उप पैरा (1) /(2) /(4) और (7) द्वारा प्रदत्त शिक्तयों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (4) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सिष्टत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स ईली-लिली एंड कम्पनी (इंडिया) प्रा. लिमिटेड द्वारा निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सिम्मिलत कर अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में संशोधित/निर्धारित करता है।

क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम/ प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत उत्पाद शुल्क बिक्री कर/वेट और स्थानीय कर को छोड़कर (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5
<u> </u>	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन ह्यूमालोग क्वीक मिक्स 100 आईयू/मिलि 25% इन्सुलिन लिसप्रो 75% इन्सुलिन लिसप्रो 100 आईयू इन्सुलिन वि बेच सं A812548D/	25 पेन क्वीक पेन और प्रोटामिन सस्पेन्सन प्र ासप्रो पीएच. ईयूआर	ात्येक मिलि में (आर—डीएनए ऑरिजिन)	501 62

=				
2.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन ह्यूमालोग क्वीक मिक्स 50 पेन 100 आईयू/मिलि 50% इन्सुलिन लिसप्रो और 50% इन्सुलिन लिसप्रो प्रोटामिन 100 आईयू इन्सुलिन लिसप्रो पी बेच सं A812369D/मात्रा - 3 बेच सं A812369J/मात्रा - 14	क्वीक पेन । सस्पेन्सन प्रत्येक मिलि ।एच. ईयूआर (आर—डीएन 0310 प्रिफिल्ड पेन	482.33 में तए ऑरिजिन)	501.62
3.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन ह्यूमालोग क्वीक पेन 100 आईयू/मिलि प्रत्येक इन्सुलिन लिसप्रो मिलि 100 आईयू इन्सुलिन लिसप्रो पी बेच सं A829407C/मात्रा - 3	एच. ईयूआर (आर–डीए-	482.33 नए ऑरिज़िन)	501.62
4.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन ह्यूमालोग मिक्स 25 100 आईयू/मिलि (इन्सुलिन लिस्प्रो) प्रत्येक मिलि में (25% इन्सुलिन लिसप्रो और 75% इन्सुलिन लिसप्रो प्रोटामिन आर—डीएनए ऑरिज़िन बेच सं A834666R /मात्रा - 5		357.75	372.06
5.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन ह्यूमालोग मिक्स 50 100 आईयू/मिलि (इन्सुलिन लिस्प्रो) प्रत्येक मिलि में (50% इन्सुलिन लिसप्रो और 50 आर—डीएनए ऑरिज़िन बेच सं A847483A/मात्रा - 50 बेच सं A852787A/मात्रा - 50	000 कार्टिज़	357.75 टामिन सस्पेन्सन)	372,06
6.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन ह्यूमालोग 100 आईयू/मिलि (इन्सुलिन लिस्प्रो) प्रत्येक मिलि में 100 आईयू इन्सुलिन लिसप्रो पी बेच सं A847484C/मात्रा - 5	कार्टिज़ एच. ईयूआर. (आर—डीए	357.75 नए ऑरिज़िन)	372.06"
7	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन ह्यमइन्सुलिन 30/70 100 आईयू/मिलि (30% न्युट्रल इन्सुलिन सोल्यूशः	कार्टिज	202.97	211.09

70% आइसोफेन सस्पेन्सन ह्यूमन) एन्टी डायबेटिक प्रत्येक मिलि 30% न्यूट्रल इन्सुलिन सोल्यूशन और 70% आइसोफेन सस्पेनस्न ह्यूमन में) 100 आईयू ह्यूमन इन्सुलिन पीएच. ईयूआर (आर—डीएनए ऑरिजिन) बेच सं. -A846688C / मात्रा -5000 कार्टिज बेच सं. -A846688F / मात्रा -114010 कार्टिज

8.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन ह्यमइन्सुलिन 30/70 100 आईयू/मिलि वायल (30% न्युट्रल इन्सुलिन सोल्यूशन 70% आइसोफेन सस्येन्सन ह्यूमन् प्रत्येक मिलि 30% न्यूट्रल इन्सुवि 70% आइसोफेन सस्येनस्न ह्यूमन 100 आईयू ह्यूमन इन्सुलिन पीए बेच संHIM773/मात्रा - 960 व बेच संHIM773/मात्रा - 960 व	न) एटी डायबेटिक जन सोल्यूशन और न में) च. ईयूआर (आर–डीएनए ायल	369.34 ऑरिज़िन)	384.11
9.	· · ·		202.97	211.09
10.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन ह्यूमन इन्सुलिन एनपीपीएच 100 आईयू/मिलि प्रत्येक मिलि में .100 आईयू ह्यूमन इन्सुलिन (आवेच संA840127A/मात्रा - 196	र–डीएनए ऑरिज़िन)	202.97	211.09
11.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन ह्यमइन्सुलिन 30/70 40 आईयू/मिलि (30% न्युट्रल इन्सुलिन सोल्यूशन 70% आइसोफेन सस्पेन्सन ह्यूमन प्रत्येक मिलि 30% न्यूट्रल इन्सुनि 70% आइसोफेन सस्पेनस्न ह्यूमन 40 आईयू ह्यूमन इन्सुलिन पीएच बेच संHMX400/मात्रा - 960 बेच संHMX401/मात्रा - 960 बेच संHMX403/मात्रा - 960 बेच संHMX403/मात्रा - 960 बेच संHMX403/मात्रा - 960 बेच संHMX403/मात्रा - 960	त) एन्टी डायबेटिक लेन सोल्यूशन और न में) ा. ईयूआर (आर—डीएनए वायल वायल वायल वायल वायल	160.26 ऑरिजिन)	166.67"

बेच सं. -HMX405 / मात्रां - 960 वायल

बेच सं. -HMX406 / मात्रा - 960 वायल

बेच सं. -HMX407 / मात्रा - 960 वायल

बेच सं. -HMX408 / मात्रा - 960 वायल

बेच सं. -HMX408A / मात्रा - 7312 वायल

बेच सं. -HMX408B / मात्रा - 8266 वायल

बेच सं. -HMX409 / मात्रा - 960 वायल

बेच सं. -HMX422A / मात्रा - 960 वायल

बेच सं. -HMX423 / मात्रा - 960 वायल

बेच सं. -HMX424 / मात्रा - 960 वायल

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट:

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर रतभ (5) में अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ / विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म–V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 4 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (घ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ड.) ये कीमतें/परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्ते लागू होती हैं।
- (छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

[कां.सं./121/2011/वि/फा. सं. 8(30)/2011/डीपी/एनपीपीए.-डिवी.-II] एस. के. भट्ट, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 26th July, 2011

S.O. 1737(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) and (7) of paragraph 8 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (4) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (5) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof; manufactured/imported by M/s. Eli Lilly and Company (I) Pvt. Ltd.

TABLE

SI. No.	Name of the formulation	Pack Size	Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if any (Rs.)	Equivalent MRP*, inclusive of all taxes (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
"1. •	Monocomponent Insulin Humalog Kwik Mix 25 Pen 100 IU/ml Each ml of 25% Insulin Lispro Insulin Lispro Protamine Suspe 100 IU Insulin Lispro PH. Eur (Batch No. A812548D / Qty. 156 Monocomponent Insulin	nsion contains: (r-DNA origin) 00 Prefilled Pens 3 ml Prefilled	482.33 482.33	501.62
	Humalog Kwik Mix 50 Pen 100 IU/ml Each ml of 50% Insulin Lispro Insulin Lispro Protamine Suspe 100 IU Insulin Lispro PH. Eur (Batch no. A812369D / Qty. 303 Batch no. A812369J / Qty. 148	ension contains: (r-DNA origin) 310 Prefilled Pens		

[Part	IISEC.	3(ii)]
-------	--------	--------

THE GAZETTE OF INDIA: EXTRAORDINARY

16

10	THE GAZETTE OF INDIA:	EXTRAORDINARI	[FARI II—3EC. 3(II)]
3.	Monocomponent Insulin Humalog Kwik Pen 100 IU/ml (Insulin Lispro) Each ml of Insulin Lispro contians: 100 IU Insulin Lispro Ph. Eur (r-DNA origin) Batch no. A829407C/ Qty. 30235 Prefilled Pens	482.33	501.62
4.	Monocomponent Insulin 3ml Humalog Mix 25 100 IU/ml Cartridge (Insulin Lispro) Each ml contain 25% Insulin Lispro and 75% Insulin Lispro Protamine suspension, 100 IU Insulin Lispro (r-DNA Origin) Batch No. A834666R / Qty. 5000 Cartridge	357.75	372.06
5.	Monocomponent Insulin 3ml Humalog Mix 50 100IU/ml Cartridge (Insulin Lispro) Each ml contain 50% Insulin Lispro and 50% Insulin Lispro Protamine Suspension, 100 IU Insulin Lispro Ph. Eur. (r-DNA Origin) Batch No. A847483A/ Qty. 5000 Cartridge Batch No. A852787A/ Qty. 5000 Cartridge	357.75	372.06
6.	Monocomponent Insulin Humalog 100 IU/ml Cartridge (Insulin Lispro) Each ml contain 100 IU Insulin Lispro Ph. Eur. (r-DNA origin) Batch No. A847484C/ Qty. 5000 Cartridge	357.75	372.06
7.	Monocomponent Insulin 3ml Huminsulin 30/70 - 100 IU/ml Cartridge (30% Neutral Insulin Solution & 70% Isophane Suspension Human) Anti Diabetc Each ml of 30% Neutral Insulin Solution & 70% Isophane Suspension Human contains: 100 I Human insulin Ph. Eur. (r-DNA origin) Batch No. A846688C / Qty. 5000 Cartridge Batch No. A846688F / Qty. 114010 Cartridge	202.97 IU	211.09
8.	Monocomponent Insulin 10ml Huminsulin 30/70 - 100 IU/ml Vial (30% Neutral Insulin Solution & 70% Isophane Suspension Human) Anti Diabetc Each ml of 30% Neutral Insulin Solution & 70% Isophane Suspension Human contains: 100 I Human insulin Ph. Eur. (r-DNA origin) Batch No. HIM772/ Qty. 960 Vials Batch No. HIM773/ Qty. 960 Vials	369.34 IU	384.11

9.	Monocomponent Insulin 3ml Huminsulin Regular 100 IU/ml Cartridge Each ml contain 100 IU Human Insulin (r-DNA origin) B. No. A842595A/ Qty. 5000 Cartridges	202.97	211.09
10.	Monocomponent Insulin Huminsulin NPH 100 IU/ml Each ml contain 100 IU Human Insulin (r-DNA origin) B. No. A840127A/ Qty. 19605 Cartridges	202.97	211.09
11.	Monocomponent Human Insulin 10ml Vial Huminsulin 30/70 - 40 IU/ml (30% Soluble Insulin & 70% Isophane Insulin) Each ml of 30% Neutral Insulin Solution & 70% Isophane Suspension Human contains: 40 IU Human Insulin Ph. Eur. (r-DNA origin)	160.26	166.67"
	Batch No. HMX399 / Qty. 960 vials Batch No. HMX400 / Qty. 960 vials Batch No. HMX401 / Qty. 960 vials Batch No. HMX402 / Qty. 960 vials Batch No. HMX403 / Qty. 960 vials		•
	Batch No. HMX404 / Qty. 960 vials Batch No. HMX405 / Qty. 960 vials Batch No. HMX406 / Qty. 960 vials Batch No. HMX407 / Qty. 960 vials Batch No. HMX408 / Qty. 960 vials		
	Batch No. HMX408A / Qty. 7312 vials Batch No. HMX408B / Qty. 8266 vials Batch No. HMX409 / Qty. 960 vials Batch No. HMX422A / Qty. 960 vials Batch No. HMX423 / Qty. 960 vials Batch No. HMX424 / Qty. 960 vials		

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (5) (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground there from, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (4). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the retail prices, as specified in Column No. 4 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.

- (d) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (e) These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- (f) These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.

[PN/121/2011/F/F. No. 8(30)/2011/D.P./NPPA-Div.-II] S. K. BHATT, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 26 जुलाई, 2011

का.आ. 1738(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पिठत औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 8 के उप पैरा (1) /(2) /(4) और (7) द्वारा प्रदत्त शिक्तयों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (4) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सिष्ठत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स एलकॉन लेबोरेट्रीज़ (इंडिया) प्राइवेट लिमिटेड द्वारा निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सिम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में संशोधित/निर्धारित करता है।

	सारणी					
क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम/ प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत उत्पाद शुल्क बिक्री कर/वेट और स्थानीय कर को छोड़कर (रु.)	सभी करो सिहत समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)		
1	2	3	4	5		
"1.	प्रेडनीसोलोन ऐसिटेट ऑपथेलिमक सस्पेन्शन प्रत्येक मिलि में	5 मिलि का वायल	59.81	62.20"		
	प्रेडनीसोलोन ऐसिटेट 1% बेन्जॉलकोनियम क्लोराइउ बेच सं 186747F/मात्रा	ड 0.01% (0.1 मिग्रा. ∕ f	मेलि)			

बेच सं. - 186748F/मात्रा - 30912 यूनिट बेच सं. - 186749F/मात्रा - 56136 यूनिट बेच सं. - 186748F/मात्रा - 67488 युनिट

*सरकारी उद्ग्रहणों / करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर रतंभ (5) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ /विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (4) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार .को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म—V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 4 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (घ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनेपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ड.) ये कीमतें/परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
 - (छ) विनिर्भाता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

[कां.सं./121/2011/वि/फा. सं. 8(30)/2011/डीपी/एनपीपीए.-ंडिवी.-II] एस. के. भट्ट, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 26th July, 2011

S.O. 1738(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) and (7) of paragraph 8 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (4) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (5) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess,

Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof; manufactured/imported by M/s. Alcon Lab. (India) Ltd.

TABLE

Sl.	Name of the	Pack	Retail Price	Equivalent	
No.	formulation	Size	without	MRP*	
	•		Excise Duty	inclusive	
			Sales Tax /VAT	of all	
			and Local Tax, if any	taxes	
			(Rs.)	(Rs.)	
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	
"1.	Prednisolone Acetate	5ml	59.81	62.20"	
	Ophthalmic suspension	Vial			
	Each ml contains				
	Prednisolone Acetate 1% (10mg/ml)				
	Benzalkonium Chloride 0.01% (0.1mg/ml)				
	Lot no. 186747F Qty 78816 units				
	Lot no. 186748F Qty 30912 units				
	Lot no. 186749F Qty 56136 un	its			
	Lot no. 186748F Qty 67488 un	its			

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (5) (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground there from, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (4). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the retail prices, as specified in Column No. 4 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (d) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (e) These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- (f) These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.

(g) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.

[PN/121/2011/F/F. No. 8(30)/2011/D.P./NPPA-Div.-II] S. K. BHATT, Dy. Director